(Translation)
Reference (E)
Japanese Patent Publication; SHO49-48336
Title; Stabilisation of Heparinised Plastic articles
Disclosure date; December 20, 1974

Abstracts

The surfaces of plastic article made non-thrombogenic by bonding heparin to cationic groups on the plastic surface, for instance, for use in catheterisation in heart calves and blood vessel protheses, etc., are stablized by treating with a dialdehyde having 0 to 4 CH2 groups between CHO groups, preferably an aqueous glutaraldehyde solvent. The plastic may be polyolefin, PVC or silicone resin, in which cationic groups are inroduced by treating with a >=4C, preferably 12-18C, amine or quaternary ammonium salt.

@ I⊯.Q. B 44 d 5/12 A 61 f 1/00 **銀化本日段** 25(5) K 11 25(5) K 111

94 H 0

00日本国特許庁

60特許出單公告

FG49-48336

424 昭和49年(1974)12月20日

発明の数 1

(全8頁)

❷ヘパリン化した非全栓形成性プラスチック表面 の安定化法

446-77597 04

西出 昭46(1971)10月5日 優先権主張 @1970年10月5日@スクエ ・ーデン国の18458/70 ●1971年4月7日母スウエー デン国の4506/71

昭47-7642 全 ❷掲47(1972)4月24日

ヤン・クリステル・エリツクソン 份报 スヴェーデン国ダエーストラ・フ リコールング・スモポトスガチン

ハンス・ラグナール・ラーゲルグ 国 VY

スウエーデン国ストツクホルム・ エースナルマルムスガタシ89

ナミンケミ・アクチエポラーダ **砂**出 スヴェーデン国エス16120プ ロムマ 2 0 アンネダルスペーイエ ×39

砂代 理 人 弁理士 江崎光好

の特許請求の範囲

発明の詳細な説明

1 ペパリンを表面結合カチオン基へ結合させる ととによって予め非全役形成性となしたヘペリン 化プラステック表面を安定化するに扱して、へべ 4個のCH-英を有するグアルデヒドと接触させ るととを幹徴とする、前記へペリン化プラステフ ク表面と安定化する方法。

血道が外部の表面と接触するととによって生ずる 血栓症及び血液凝固に関する問題について研究を

統けている。とれらの研究はカナーテル化、心並 弁の使用及び脈管補塞、輸血、傷の排膜の間の併 発症の危険を最小にするととをその実際の目的と している。心筋装置に於ても天然の血管とは著し 5 く異なる化学的性質を有する(徒つて血液要面を 紀させる) 表面と血液が接触するととによる前記 と類似の困難が存する。同様に血液を貯蔵及び標 本化する間にも他の表面との接触は血液凝固の活 発化による着しい不都合が生ずる。

2

ある場合には鎌倉反応(血発症、血液要因)の 10 結果はヘペリン又はタエン酸ナトリウムを血液に 低加するととによって効果的に打ち梢すととがで さる。しかしながらとのような系加物質をしばし ば使用するとひとい欠点が生ずる。故に血栓症及 15 び裏面を実質的 k 胡飲する化学的性質を有するよ うないわゆる非全色形成性表面(Non-

thrombogonic Burface) を興致する試みがなさ れている。との目的の為に特別に抑制された表面 の大半は血液と接触させたときのその性質に関し て生物学的に試験がなされ、そして~パリン化し たプラスチックの表面は一般に試験管内と阿様に 主体内でも最も好ましい試 験結 果を示すことが わかった。従ってとの種の非全を形成性表面は医 薬及び医学工業に於て種々の適用に最も適じてい 25 %

ヘペリン化した非全栓形成性プラステック表面 は自体公知の方法によって興災できる。 とれらの 方法の最も普通に使用される方法は先ず降性に負 者したカナオン基セプラスチックの表面へ導くと リン化した表面を 2個のアルデヒド基の間に 0~ 30 とド基いている。 この最初の設備は低々の化学反 広法例とはアール・アイ・ライニゲル(R. I. Lainirer) 住着 Science , 152,1625 (1966) : Trans. Am. Soc. Artif. Int. Organa 1 2 , 1 5 1 (1 9 6 6); J. Bidmed. 医莱及亚医学工术比较では特化近年研究者等は as Mater. Res. 1,239(1967)及びイ・ ーダブリユー・メリル (E.W. Merrill) 他着 Trans. Am. Sec . A rtif. Organs 1 2 , 1 3 9

(1966)或注义管理的界面活性刺吸着技術、例之 ばジェー・シー・エリクソン(J.C, E riksson)、 エッチ・アールラージャーグレン(H, B,

Lagorgreal)、エー・エル・ヨハンソン(A.L. Gillberg) 基英国特許第1 1 3 0 3 4 5 号、米国 特許顧Serial A510355(1965年11 月29日、現在放棄)及びジー・エー・グローデ (G.A.Grode) 着Artificial Heart

よつて実施するととができる。 その後カチオン基 を含有するプラスチックの表面域をNa ーへパリ ンで処理する。

ヘパリン化した表面の分子構造に関しては現在 採用されている研究結果はただ1 個のみのへがり 15 から出発し、とのへがリン化した表面を次の設備 ンイオン(分子量約12000~16,000)が 表面に於ける名カテオン基に結合しており、従つ てっパリン質合体値の"垂直"長着(又はむしろ 化学吸着) の場合が取扱われているととも示して いる。ヘパリンの表面長向は通常1~5 IU / of 20 ン網 -- これはプラステック表面に長らかの点で (125 IU =13)である。この単一な構造型 に基いて何故へポリンの生物学的抗暴固活性がブ ラステック表面のカテオン芸に結合することによ つて保有されるのか容易に理解できる。というの は各へパリン重合体質の主要部分は化学的化影響 25 見出された。との解決化はペパリン化した表面を 七見けないからである。

しかし種々の実験室と於ける。原則的に358一 ラベルのヘパリン及びトロンピン演定の使用に基 いている最近の研究はヘパリンの、プラスチック 表面に於けるカテオン基へのイオン結合は血液又 30 反応するととを示された。 は血漿と接触させる関不安定であるととを明確に 示している。

着液中のヘペリン=1表面のヘペリンの氏落平衡 (結集としての水 (又は生理的塩溶液) で強く右 方向へ移動する〕は血液又は血漿と接触するとと 35 ドの根水溶液と接触させる点によつて主として等 によって結果としてプラステック表面からへべり ンを選出しつつ居着方向へ恐らく変るであろう。 静止状態(提弁しない)のもとでは表面からのっ ペリン解放の半減期は約5時間である。かくてと の持統期間の接触期間の後へペリンの表面養皮は の City-基はヘパリン表面の比較的高い並びに低い 出発値の半分に減少する。しかし無着割合はカチ オン基の種類K強く依存しており、との半波器k 対応する半畝期よりしばしば高い。 流れている血 と禁触すると半波期はある.場合には20分と同じ

位に低いであろうし、そのような接着はヘパリン の後度を既に 2時間後に最初の後度の5%に減少 させるであろう。

へべりンとカテオン基とのプラステック表面に Johansson)、イー・ジー・ギルベルク(E.G. 5 於けるイオン館合が血液との接触に際して非常に 不安定であるという事情は当然医薬適用の見始か ら着しい欠点を構成する。何此ならば非会和形成 性はむしろ短時間に損失し、同時にむし出しにな つた血液はヘペリン化されるようになる。短期の Program Conf、ワシントン、1969,6月K D 血液接触を含めないかゆる短期間の適用のみがその ような不安定な~ペリン化された表面を用いて行 われるととができる。

> 本発明者はつペリンとカチオン基の表面に於け るイオン結合によつて~パリン化されている表面 で表面結合したペペリンの抗凝固活性を失りとと なくして安定化することができるかどうかも研究 した。操作前提として本発用者等は血液と結構し ている間の解離はヘパリン値を発信させてヘパリ カテオン基を介して給合している ― を形成させ るととによつて着しく妨げられるであろうという 考えのもとに出発した。

との問題の解決は本発明者により以下のように ジアルデヒドで連当な反応条件のもとに後処理す るととが含まれる。かくて本発明者の研究結果に よりジアルデヒドのアルデヒド基が製価が形成さ れるように覆々のペペリン質に於けるOHー単と

従つて本発明はヘパリンと表面一結合カチオン 差とのイオン結合によって非全径形成がなされて いるようなプラスナック表面の後処理を含む安定。 化法から成り、へペリン化した表面をジアルデヒ 繋ずけられる。 ジアルデヒドの分子構造はアルデ ヒド基間の距離が隣接するヘペリン値の加速を可 能にする為に十分であるべきである。比較的長い **以化水素鉄、即もアルデヒド差額の3~4個の** 義度 に於 て有用であるのに対して比較的値かい 炭化水素質。即も.0~.2個のCIL一金はヘパリン 表面の比較的高い養皮に於てのみ有用である。故 K2個のアルデヒド差間K3個のCHg-基を有す

るグルタールジアルデヒドを使用するのが好まし い。多くの場合、特にジアルデヒドが比較的に不 安定な場合には対応するアセタールを分解させる とと によってジアルデヒト を反応的液中で開製す るのが好都合である。

前述の記載から明らかな如くに本発明の主たる 原理はペポリン化した表面を適当な条件のもとに グアルデヒドを含む水溶液又は対応するアセター ルの分解によつてジアルデヒトが形成されるよう ツアルデヒドの総合を起させるかもしれない。 故 K pH 値は1 0より低いべきであり、7より低い のが好ましい。アルデヒドから出発する場合には グアルデヒトと治解したときに通常得られるよう なpH 一値、即もpH = 4~5で処理を行うとと 15 その塩、並びに第四級アンモニウム化合物、ビリ ができるが、Lかし又比較的低いpH、例えばpH = 2で処理するとともできる。対応するアセタールから 出発する場合には例えば形として酸性化するのが原則 として必要である。しかし約8より飛分か低い ばそのような場合には特に高められた程度でへべ リンの加水分解の危険があるからである。 (表1 ~2の何4参照)。

他の反応条件、例えば接度、限度及び時間はジ アルデヒド又はアセタールが使用されるかに依つ 25 て幾分変えるととができる。 安定化剤としてのグ ルタールアルテヒドを用いた試験例から明らかな ように条件は広範囲の変化とは無関係である。ダ ルタールアルデヒドが本発明の為に選択された理 由はそれが満足せる効果を有することが見出され 30 ソモニクト権である。 ており、更に既に医薬に於て前毒剤として容器さ れているがら である。

本発明に於て使用されるプラスチック材料には ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニル、 ポリステレン、ポリテトラフルオロエテレン及び 35 第一級アミンは一般に塩の形で、即もHC4。 奴似物が含まれる。 従つてポリオレフイン及び一 鮫に熱プラステックが達している。 エラストマー 及びセルロース誘導体は本発明によつて非全栓形 成性にするととができる。

オン基は英国特許第1180345号に配載の方 法によつてプラステック表面に結合していてもよ い。この英国特許明細書の方法はプラステック表 面をカテオン界面活性剤で好ましくは水性媒体中

でカチオン性剤の表面への表着を起さしめるよう な十分に高められた温度で処理している。との高 められた包度はプラステックの分子構造の透過性を 増大させると考えられている。との増大させられ 5 た透過性は分子の職水性末端、例えば界面活性分 子のアルキル倒は先ずそして次いでアクステック 表面に永饒的に定着させる。

表面と界面活性剤との間の安定した結合を形成 させる為には少くともも個の炭素原子を有するア な水痞液で処理することである。高いpHー値は 10 ルキル鎖含有の界面活性剤を使用するのが好まし い。長い炎化水素銀、幹に12~約18個の炭素 原子の炭化水素質を有する界面活性剤が好ましい。

> 連当なカテオン性界面活性剤は個々の天然のも のでよく、第一級、第二級及び第三級アミン及び ジニウム、及びグアニジウム塩(注彙が2個の炭 常原子、好ましくは約8個の炭素原子より長いアル ヤル美を少くとも1個有するもの)である。

第二級、第三級、及び第四級アンモニウム化合 pH 一値で処理するのは有利ではない。何故なら 20 物名 A に於ては職業原子は1 , 2 及び3 盤の炭化 水末基、例光は低級アルキル基(例えばメナル、 エテル、又はプロビル);ペンジル、又はアルキ ロール基、成は任意の領長を有する炭化水素基を 1 但又は2個有するととができる。

他の適当なカチオン性界面活性剤は式

XNH, -(CH,) y NH, X

(式中Xはヘロゲン、yは少くとも約4、好まし くは約5~約18なる数である)なるアルヤルア

第一級アミンは同じ領長の他のアンモニウム塩 よりも強いへぶりン値化合物を生するので、第一 級アミンを化学的に不活性なプラスチェクの表面 **に於て界面活性剤として使用するのが好ましい。**

HBr 又はHI の低加によってつくつた地として 使用する。第一級アミン塩の水溶液を英国特許第 1130345号に記載の方法に於て使用するの がよい。というのはとの諸族からプラスチック表 前述した如く本発明の一笑施護様に於てはカテ 40 面へ吸着せられたアミン分子は大いにイオン化さ れるのであるが、これは通常アミンを何えば有機 搭載に結解するととによって形成された港液の場 合ではないからである。 メラフト点は昇面活性剤 の治療性が突然増加し、均質な溶液を生ずる温度

である。 段着された アミン分子は寸寸ぐのにもつ と困難である。従って密被又は水溶液をプラスチ ック製品を界面活性剤で処理した後プラスチック 製品をずすぐ為に使用する場合には水の温度は界 面活性剤のクラフト点以上であるべきである。

図1はヘパリン化した表面を処理する為に使用 したグルタールジアルデヒドの速度と使いて行う 洗浄に嵌して表面に保有されていたへパリンの量 との関係をグラフで説明したものである。

へペリンの量と種々の温度に於ける処理時間との 関係をグラフで説明したものである。

グルタールジアルデヒドを用いた試験の結果は 図1及び2に示した。全ての場合にポリプロピレ ン製試験管を最初に1 = モルのオクタデシルアで 5 アルデヒドとの処理は最適の結果を生ずる。 ノブロピルアミンーヒドロクロリン治表で2時間 95℃でカチオン基を表面被へ導入する為K処理 する。次に³⁸8ーラベルのヘパリンと含有するへ ペリン溶液10IU/ alでヘペリン化を行う。ポ たときのヘイリンの表面後度はほぼ1.2 10/d である。ヘパリン化工程の後グルタールジアルデ ヒドとの処理を行う。待られた安定化度を決定す る為には³⁵日なる計算率が 2.5 %-NaC1溶液に 37℃で5時間暴露した茯禛定された。グルター 25 理時間(分)に於ける機底が≥5であり処理時間 ルジアルデヒト処理を行わない場合には 25 %-Na C1 潜液による後処理は通常殆んと完全なへ ペリンの着出が生ずるので残留表面最底は400 qm (counts perminutes) なる計算率に相当 するだけである。 とれらの条件下では1 [U/d 30 の~ペリンは約3 0 0 0 cpm に相当する。

四1は処理温度50℃及び処理時間60分に於 ける酸の低加なしのダルタールジアルデヒドの低 透溶液中の養度を函数としてepmで制定した残留 表面過度を説明している。 との図から 0.1~5 重 お とれら全ての場合にヘパリン化は日本特許 量%の広い養皮範囲で満足すべき安定化が得られ

るととが作る。又との図から顕著な安定化効果は 気に約0.025%なる後度でみられることが明ら かである。

図2は種々の温度、pH - 2及び3.6%なるグ 5 ルタールジアルデヒド製度に於ける処理時間を買 数としてcpmで制定したペペリンの残留表面差許 を説明するものである。との図から満足すべき安 定化は処理時間を選択するとととよって得られる ことが刊る。即ちこの処理時間は40~80℃で 図2はヘベリン化された表面に保存されていた 10 は5分を越える必要がなく、且つ効果は処理時間 が6 0分以上に延長されたときにも小さくならな い。重量(20℃)での処理は比較的長い処理時 間、即ち約9 0分を満足すべき安定化の為比必要 である。原則として50℃に於けるグルタールジ

更K本晃明者は生物学的なペペリンの活性を十 分に保持する為には酸性化したジアルデヒド(又 はアセタール)溶液での処理はあまり長い期間無 続しないととが重要であるととを見出した。改善 リプロピレンセペパリン化工程の後返もに処理し 20 被(pH<3)に於て特に高められた温度に於て は相離いで~パリンの加水分解が起りその結果生 物学的活性は減少する(表1及び2の試験4参照)。 故に0.1~5%グルタールジアルデヒト溶液の 5 0 でで安定する為の条件は装定(重量%)×処 が≤180分であるように選択すべきである。 融 を添加せずに1%ーグルタールジアルデヒド許益 で10分間50℃での処理は実際好都合であり着 足すべきものである。

> 本発明による~ペリン化した表面処理の安定化 効果並びにとのようにして処理したペペリン化表 面と血液との接触に際しての是つかの性質を表え 及び3の試験データによって説明する。表1には サンプルセとのようにして興襲したかを述べた。 581895号によって行った。

á

10

表

サンプル の胃袋

サン ブル プラステンク 番号	・カチオン性界面活 性剤との処理	ヘンリン化	安定化処理
1 ポリプロビレシ (以験管)	1 = モルのセテルアミン塩酸塩 2時間 95	5 IU/st, 4時間、 7 5 t pH = 3	ダルタールジアルデヒ ド3.6 %、pH - 2、 1 0分、6 0℃
2 •	1 m モルのオクタデシ ルフもノブロピルアも ン堆散塩 2時間 9 0 で	10 IU/m4 4時間、 75℃pH-3	同じ、但し50で
3 "	•	•	ダルタールジアルデヒ ド1 %。酸セ低加せ式 1 0分、5 0℃
4 •	•		グルタールジアルデヒ ド3.6 %; pH = 2、 2.4時間、7.5 ℃
5 ポリ塩化ビニル (管)	1 = モルのオクタデシ ルアミノプロピルブミ ン一塩酸塩0.5時間。 9 5 で		ダルタールジアルデヒ ドユ6 %、pH = 2、 6 0分、6 0℃
6 ポリプロピレン 試 験管	1 m モルのオクタデシ ルアミノブロピルアミ ン一塩酸塩 2時間、 9 0℃		1,1,3,3-テト ラエトキシブロペン、 2%、pH-260分 60で
7 ポリエチレン	•	•	グリオキザール1%、 限を成加せず10分、 60℃
8 ポリエチレンカテ ーテル	1 m モルのセチルアミン塩酸塩 2時間、90	5 IU/M、4時間。 7 5 C・pH = 3	グルタールジアルデヒ ド、3.6 %、pH= 2 1 0分、6 0℃
9	1mモルのオクタデシ ルアミノプロピルアミ ン塩酸塩、2時間、 95℃	•	ダルタールツアルデヒ ド、3.6 %、pH= 2 1 0分、6 0℃
10 *	•	10IU/sl、4時間、 75℃ pH-3	ダルタールジアルデヒ ド1%、限セ転加せ式 10分、55℃

各処理の後試験片を数回蒸留水で洗浄する。

11

200

12

表 2

試験管内試験結果

サン 安定化試験 ブル 安定化試験		最初のへポリン 残害表面養度 (%)		サンブルと接触した血液の要固 時間/同じ血液を次をガラスと 接触させたときの裏固時間(分)		との表の概2だよつて試験片を処理した後の対応 原因時間	
	香号の角の大口屋	安定化	安定化 せず	安定化	安定化七十	安定化-	
	1 血漿、15時間、 870	75	. 1	>1 2 0/8	>120/>60		
	2 25 % Na C4- 溶液、5時間、 3 7℃	80	10	>180/12	>120/>120	>120/10	
	2 <u>血</u> 漿、15時間。 -87℃	70	10	•	•	≥1.20/9	
	3 25%NaC4 溶液、5時間、 4 0で	65	10	>1 20/11	>120/>120	>1 2 0/9	
	3 クエン酸塩を含 む血酸、4時間、 3 7℃、投井	60	5			>1 20/7	
	4 血管、3時間、 3 7℃	95	60	24 ^M	>1 20/>1 20	17 ^{#K}	
	8 血液、3時間。 3 7℃	85	50	>1 2 0/>6 0	>1 20/>1 20	1 20/15	
	6 25%NaCA- 溶板 5時間。 37℃	35	10				
	7 タエン酸塩を含 む血液、2時間、 3 7 C	65	50		•		

(水) 模固が起ったので次いでガラスとの接触は確認できなかった。

サンプ ル番号	安定化工程後の 特別処理	安定化を試験す	最初のペペリン の政智表面過度		全径形成時間(時)	
水質 写	TY NIGOTE	る為の処理	安定化	安定化せず	安定化	安定化せず
8		流れる血液、生 体内、3時間	6 0	1	>1 2	3
9		•	6 5	4	>1 2	3
1 0	流れる生理的NaCA 格液1時間、60℃	流れる血液、生 体内、3時間	100	2 5	> •	4
10		洗れる血液、生 体内、9時間	100		•	4

袋2は全部の~ペリンが安定化処理によって表 面に安定に結合されるわけではないととを示す。 従って通常血液又は血漿に接触すると或る量の不 安定に結合したへペリンの解着が起る。 とのよう な~パリンは使用する前に例とば25% - Na C4-溶液と 3 7 でで接触によって除去する ことができる。 へいリン化し、 ダルタールジアル デヒド処理した表面(安定化工程の後25% -Na C4 溶液で3 7℃ で処理されている・) を有す る容器に数日間保存していた血液はガラス管に参25 (5) ジアルデヒド溶液が約0.1~5 重量%のジア した後通常5~1 0分以内K製図する。とのこと は如何なるへがリンも血液中に適出していないと とセ示す。従って安定化工程の後25%-NaCA 裕液での後処理はヘペリン化された表面が血液と の接触に対して実際完全に安定になるという効果 30 を有する。或る場合には非安定化へペリンの験去 は蒸留水叉は生理的NaCA一路後ですすぐととに よつて行うこともできる。(表1及び3のサンプ ル1:0参照:そとでは残留表面濃度の非常に高い 伯慕(100%)は洗れている直接との処理が、35 全ての非安定化~ペリンをNaCJー格液によって すすぎ去らせたサンプルについて行われていると いう事実に起因している。)

本発明の要旨は特許請求の範囲K記載の方法で あるが突旋態像として下配を包含する。

- (1) ジアルデヒトが2回のアルデヒト茶の間に3 個のCIL一基を含んでいる、特許請求の範囲に 配載の方法。
- (2) ジアルデヒトの稀水溶液をへべりン化した表

面の処理の為に使用する、特許請求の範囲に記 載の方法。

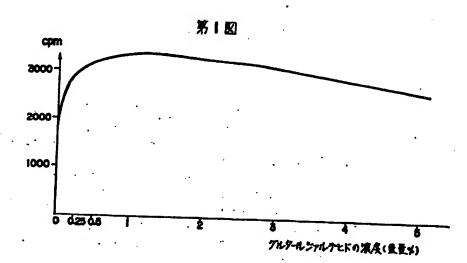
- (3) 対応するアセタールを処理搭載中でその場で へペリン化した表面と接触させて分解するとと によつてジアルデヒトを開製する特許請求の組 囲化配載の方法。
- (4) ジアルデヒドとの処理セグルタールジアルデ ヒドの水溶液で行う、特許請求の範囲に配蔵の 方法。
- ルデヒドを含み、ジアルデヒドとの処理は約1 分~3時間、約20°~ 80℃の温度で行う。 前記(4)項に記載の方法。
- (6) 1 重量%のダルタールジアルデヒト溶液中で 約1 0分約5 0℃で処理を行う、前記(5)項に記 戦の方法。
- (7) グルタールジアルデヒドの設定及び重量%× 処理時間(分)が5K等しいか又はそれより大 さく、処理時間が3時間に等しいかそれより少 ない前記(4)項に記載の方法。
- (8) ジアルデヒド水溶液のp日が7より低い水、 しかし約2よりは小さくない。前配(2項に配数 の方法。
- (9) 水溶液のpHが約4~5である、前配(8)項に 配載の方法。
- (1) プラスチック表面がポリオレフィン表面であ る。 特許請求の範囲K記載の方法。
- 40 プラステック表面がポリ塩化ビニル表面であ る。特許請求の範囲K配載の方法。

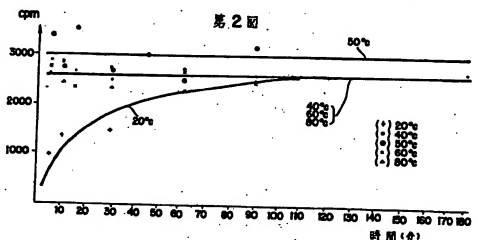
- (3) プラステック表面がシリコン供配表面である。 特許請求の範囲に記載の方法。
- (3) カチオン基が第一級、第二級、又は第三級ア ミン又はその塩のは第四級アンモニウム基であ る、特許請求の範囲に配載の方法。
- 04 カテオン基が少くとも4個の炭素原子を含む アルヤル値を有する、特許請求の範囲に配載の 方法。
- (5) ブラステンクが熱ブラステックである、特許 請求の範囲に記載の方法。

四 カテオン基が約12〜約18個の炭素原子を 合むアルキル値を有する、特許請求の範囲に記 載の方法。

図画の簡単な説明

5 図1はヘペリン化した表面を処理する為に使用したダルタールジアルデヒドの機度と洗浄に際して表面に保有されていたヘペリン量との関係を示す。図2はヘペリン化表面に保有されていたヘペリンの量と截々の温度に於ける処理時間との関係10を示す。





This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.